19 日本国特許庁 (JP)

①特許出顧公開

⑫公開特許公報(A)

昭57-141401

f) Int. Cl.³
 C 08 B 37/00

識別記号

庁内整理番号 6580-4C ❸公開 昭和57年(1982)9月1日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

匈分子量分布幅を狭めたプルランの製造方法

②特

願 昭56—156134

後出

預 昭55(1980)10月15日

62特

願 昭55-142953の分割

⑫発 明 者 吉田幹彦

岡山市一宮15番地の5

⑪出 願 人 株式会社林原生物化学研究所

岡山市下石井1丁目2番3号

明細.

L 発明の名称

分子量分布幅を狭めたブルランの製造方法

2. 特許請求の範囲

原科ブルランを部分分解した後、分画し、重量 平均分子量/数平均分子量が15以下の画分を採取 することを特徴とする分子量分子幅を狭めたブル ランの製造方法。

8 発明の詳細な説明

アルランは、オーレオパンディウム・ブルランス (Aureobasidium pullulans)を単額類、少額類などの糖類を含む栄養培地に好気的に培養して得られるグルカンであって、その化学構造は、主としてマルトトリオースが繰り返し。一16ーグルコンド結合した線状高分子である。

ブルランは、工業的に分子量 80000 ~ 800000 程度のものが製造、販売され、ブルランの持って いる水溶性、可養性、接着性、遺膜性などの優れ た性質が食品工業、化学工業などに広く利用され ている。 本発明者は、ブルランの用途をさらに拡大するために、市版の各種重量平均分子量(以下、 Mwと示す)のブルランについて、ゲル戸過法により重量平均分子量/数平均分子量(以下、 Mw/Mnと示す)を調べたところ、何れも20以上と分子量分布幅の広いものであることが判明した。

そこで、本発明者は、分子量分布幅を狭めた高 純度ブルランの製造方法、なかでもMw/Mnが.15 以下のブルランの製造方法について鋭意研究した。

その結果、原料ブルランを部分分解すればそれ に含まれる高分子量のブルランが低分子量のブル ランよりも容易に加水分解を受け、次いで有機溶 媒などで分画すれば、目的のブルラン画分が高収 率で採取しりることを見いだし本発明を完成した。

本発明でいう原料ブルタンとしては、部分分解 した後、Mw/Mn が15以下であるブルランが採取 し得るものであればよく、一般にはMw が目的ブ ルタンのそれよりも大きいものが適している。

部分分解の条件としては、原料ブルランが部分 的に加水分解を受けて目的ブルラン画分が増盟す

特蘭昭57-141401(2)

ればよい。その手段としては、例えばブルタン水 溶液を、乳酸、クエン酸、塩酸、硫酸などの有機、 無機酸類、成はシクロデキストリングルカノトラ ンスフェラーゼ(EC 2・4・1・18)、αーTミラ ーゼ(EC 8・2・1・1)、ブルタナーゼ(EC 8・2・ 1・41)、イソブルラナーゼ(EC 8・2・1・57)、イ ソアミラーゼ(EC 8・2・1・68)などの酵素類、超 音波などで処理する方法が適宜採用される。工業 的には、大量処理の容易な酸または酵素による部 分分解法が適している。

このようにして部分分解したものから、目的ブルラン面分を得る方法としては、通常メタノール、エタノール、インプロパノール、アセトンなどの 親水性有機溶媒による分面法が用いられるが、必 要に応じて、例えばゲル戸過法、膜分離法などを 用いることができる。

得られたブルラン画分は、通常、活性炭、イオン交換樹脂などによって脱色、脱塩して精製して目的のブルラン製品にする。この際、必要ならば、メンプランフィルターにて戸過し、濃縮して無色

実験 1 分子量分布帳を狭めたブルランの製造

Mw/Mn が25であり Mw が150,000 の原料ブルランを10 男 (w/v)の水溶液とし、(A)未分解のまま、(B)硫酸酸性下(pH約2)で80でに2時間保って部分分解した後中和し、また(D)酵素剤(α 品名・オスピターゼ)を表えて200円の割合で加えて pH 5.5、名化力活性で580単位の割合で加えて pH 5.5、温度60でで20時間保って部分分解した後酵素を加熱失活させ、次ので、これら(A)(B)(C)を80でに保ちつ、それぞれにメタノールを48 男 (v/v)になるように加えて静置した後、下層部を含んで、30 男に加えて静置した後、下層部を30 男になるように加えて静置した後、下層部を30 男になるように加えて静置した後、下層部を30 男になるように加えて静置した後、下層部を30 男になるように加えて静置した後、下層部を30 Mw 60,000 のブルラン製品を得た。

本製品の原料ブルランに対する収率 (固形物 換算) は、第1 表にまとめた。 透明なショップ状、またはさらに乾燥、粉末化して白色粉末状のパイロゲン無含有のブルラン製品にする。

このようにして得られたブルランは、 Mw/Mn が15以下と分子量分布幅を狭めた高純度で水溶性の酸状高分子であるので、水溶性高分子標準試楽として有利に利用される。例えば、ゲルデ過法や液体クロマトグラフィーに利用される場合には、 通常、 Mw/Mn が 18~11程度に分子量分布幅を狭めたブルランが好適である。この際、Mn を、例えば 20,000、80,000、40,000、50,000、80,000 などのように各種取りそろえて水溶性高分子標準試楽のキットを製造し利用することも好都合である。

また、本発明のブルランは、血漿増量用、血流 改善剤などにも好適である。通常、 Mw が 80,000 ~ 80,000 のブルランを固形物当り約4~10 % (w/v) の水溶液にし、これに塩類、糖類などの等張化剤 を加え、数菌して血漿増量用または血流改善用注 射製剤を製造すればよい。

以下、実験に基づいて詳細に説明する。

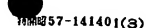
第 2 表

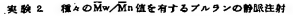
==	en l	未分解	部分分解		
7	权	本ガ州	酸	萨 泰	
ブルラン	収率(6)	16	48	5.5	

第1表の結果から明らかなように、原料ブル ランをそのまま分画採取するよりも、部分分解 した後に目的ブルランを分画採取する方が高収 本である。

この原因を検討するために、部分分解ブルランを経時的にサングし、ゲル沪過法ににサクテーニの変化を調べたところ、酸の合うにないである。原料ブルランはの方が、低分子ブルランよりを受けるのは変を有しているととものが最大になるように適宜のである。とれることも容易になった。

また、限で部分分解するよりも、酵素で部分 分解する方がやや高収率であった。





Mw が 60,000 で Mw/Mn 値 が 28,20,15,12 で ある 4 種類のブルランを、生理会塩水に 6 季 (w/v) に溶解し酸菌して静脈注射実験用の血漿増量剤 とした。

これらの血漿増量剤 100 mlを体重約 80 kg の家 鬼に対し、約15分間で急速に静脈注射し、静脈 注射時の静脈圧変化と、注入ブルランの排泄率 を測定した。

静脈圧変化は、静脈注射開始前の静脈圧(mmH₁O) と静脈注射終了時の静脈圧とを測定し、静脈注 射終了時静脈圧の静脈注射開始前静脈圧に対す る上昇倍数を求め、静脈注射時の循環系に対す る負荷の指領とした。

また、静脈注射開始後2時間以内に尿中に排 世されたブルラン量を測定し、静脈注射ブルラ ン量に対する排泄率例を求め、その体内保持程 度から血漿増量効果の指標とした。

実験の結果を第2 表に示した。なお、示した 数値は家兎 2 羽づつの平均値である。

これらの結果から、分子量 15000 以下のブルランの場合には、静脈注射後尿への掛世までの半波期が極めて短時間であり、これでは腎臓への負荷を高めるのみで、血漿増量剤としての効果がほとんど期待できない。また、分子量 15000 以上のブルランの場合には、急速な静脈注射により静脈圧をかなり上昇させることが認められたことから循環系への負荷を高めることが懸念される。

従って、血漿増量剤には、本発明者等が先き に昭和54年特許顯第 68976 号で提展したブルランの Mw が単に 80,000~80,000 であると言うだけでなく、分子量 15,000 以下の低分子画分と、分子量 150,000 以上の高分子画分とをできるだけ 減少させて分子量分布幅を狭めた Mw/Mnが 15以下のブルランが好適である。

以下、2~8の実施例を述べる。

Mw/Mn が 28 であり Mw が 800000である原料ブルラン 200 9 を 10 多 (w/v)水溶液にし、塩酸を

第 2 表

Mw/Mn				28 20		1.5	1.2	
静	脈	Œ	(1)	2.1	L7	1.8	1.2	
拼	泄	揧	(96)	45	82	17	18	
Ħ				価	劣	中华劣	便	便
•	. -			対照	対照	本発明	本発明	

第2表の結果から明らかなように、 Mw√Mnが1.5以下のブルランは、静脈注射時の静脈圧の上昇も少なく、また注入ブルランの急敵を尿中排泄も少なく血漿増量用に好適である。

次に、Mw/Mnが28でありMwが60000のブルランをゲルア過法にて分画し、分子量15000以下のブルランと、分子量15000以上のブルランを採取し、前記と同様に家兎を使って実験したところ、分子量15000以下のブルランの場合は、静脈圧が約12倍であったが、尿中排泄率が約80 まにも達し、逆に分子量15000以上のブルランの場合は、尿中排泄率が約75であったが、静脈圧が約8倍にも達することが判明した。

用いて PHを約 2 にし、80でに 2 時間保ってブルランの部分分解を行った後、カセイソーダで中和し、冷却して80でに保ち、これにメタノールを 40 % (v/v) となるように加え、生じたた月間 部を除去した後、得られた上層部に作り、 では、 45 が 2 となるように加えて静 世した後、下層部を分別採取した。 これからば、 45 が 2 となるようにからが、 5 を分別採取した。 これがに活性 世紀でんだい でいましたが、 45 が 45 が 5 0000であるブルランの白色粉末約90gを得た。

突施例 2

Mw/Mn が 26 であり Mw が 80,000 である原料ブルラン 2009 を 20 % (w/v) の水溶液とし、硫酸を用いて pH を約2 とし、80 亡に 2 時間保ってブルランの部分分解を行った後、カセイソーダで中和し、40 ℃に保ちつつこれにエタノールを 50 % (v/v)となるように加え、生じた下層部を除



特開昭57-141401(4)

去した後、得られた上層部にさらにエタノールを70 多(v/v)となるように加え、生じた下層部を採取した。

これをさらに、実施例 1 と同様に処理して精製し、 $\overline{Mw/Mn}$ が 13 であり \overline{Mw} が 30000 であるプルランの白色粉末約 709 を得た。

奥施例 8

Mw/Mn が 21 であり Mw が 200,000 である 原料 ブルラン 200 9 を 5 多 (w/v) 水溶液となし、実施 例 1 と同様に 田分的分解した後、中和し、 80 で に保ちつつ、 これに アセトンを 20 多 (v/v) となるように 加え、生じた下層部を除去した後、 得られた上層部にさらに アセトンを 45 多 (v/v) となるように 加え、生じた下層部を採取し、 さらに 実施例 1 と同様に 処理して 精製し、 Mw/Mn が 15 であり Mw が 85,000 であるブルランの白色粉末約 80 9 を 得た。

実施例 4

Mw/Mn が 28 であり Mw が 800000である原料ブルラン 2009を 10% (w/v) 水溶液とし、これに、

同セ Mw/Mn が 11 で Mw 20000 を有するブルラン の白色粉末を約 80 9 得た。

夹施例 6

Mw/Mn が 21 であり Mw が 20 Q000 である 原料 ブルラン 200 9を 5 % (w/v) 水溶液にし、市販の ローアミラーゼ (EC 8・2・1・1) (長療産業株式会社製造、商品名 ネオスピターゼ)をブルラングラム当り 制精化力で 500 単位の割合で添加し、 pH 64、温度 55 ℃に 24時間保ってブルランの部分分解を行った後、酵素を加熱失活させ、 次いで実施例 8 と同様にアセトンにて分画し、 精製、 濃縮、 乾燥して実施例 8 と同じ Mw/Mn が 15 で Mw 85000 を有するブルランの白色粉末を約 110 9 を得た。

実施例 7

Mw/Mn が 28 であり Mw 200,000 である原料プルラン 200 9 を 10 多 (w/v) 水溶液とし、これに市販イソアミラーゼ (株式会社林原生物化学研究所製造) をブルラングラム当り 200 単位の割合で添加し、pH 48、温度 50 ℃ に20 時間保って

昭和58年特許出願公告第27791号公報で開示されているパチルス属細菌が生産したシクロデキストリングルカノトランスフェラーゼ(EC 2・4・1・19)をブルラングラム当り樹精化力で150単位の割合で添加し、pH60、温度65でに20時間保ってブルランの部分分解を行った後、90でに15分間保って酵素を加熱失活させ、次いで、実施例1と同様にメタノールにて分画し、精製、機額、乾燥して、実施例1と同じMw/Mnが14で Mw 50,000を有するブルランの白色粉末を約1059を得た。

実施例 5

Mw/Mn が 26 であり Mw が 80000 である原料プルラン 2009 を 20 多 (w/v) の水溶液とし、これに、市販プルラナーゼ (株式会社林原生物化学研究所製造)をブルラングラム当り 4 単位の割合で添加し、pH 60、温度 50 でに80 時間保ってブルランの部分分解を行った後、酵素を加熱失活させ、次いで実施例 2 と同様にエタノールにて分画し、精製、機縮、乾燥して、実施倒 2-1

ブルランの部分分解を行った後、酵素を加熱失 活させ、次いで実施例1と同様にメタノールに て分画し、精製、濃縮、乾燥して、実施倒しし囲 も Mw/Mn が 12 で Mw 40,000 を有するブルランの 白色粉末を約 90 9 得た。

实施例 '8

Mw/Mn が 21 であり Mw 580000 である原料ブルラン 200 9 を 005M NaCl 水溶液で10 9 (w/v)とし、これを80でに保ちつつ、出力50 W、45 KHzの超音波発生器(商品名 Branson ultrasonic cleaner, Model 12, ヤマト科学株式会社製、東京)で80 分間処理し、次いで実施例 1 と同様にメタノールにて分画し、精製、濃縮、乾燥して、実施例 1 と同じ Mw/Mn が 14 で Mw 50000を有するブルランの白色粉末を約70 9 得た。

特許出願人

株式会社林原生物化学研究所 代表者 林 塬 健康 特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 56. 年特許顯第 156134 号(特開四57-141401 号 昭和 57 年 9 月 1 日発行 公明特許公報 57-1415 号掲載)については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。 3 (3)

手 統 補 正 書

昭和59年7月23日

特許庁長官 志 賀 学 酸

事件の表示
 昭和56年特許 顯第 1 5 6 1 3 4 号

- 2. 発明の名称 分子量分布幅を狭めたブルランの製造方法
- 3. 補正をする者 事件との関係 特許出願人 岡山県岡山市下石井1丁目2番3号 (株式会社林原生物化学研究所 代表者 林 原 嬢/木
- 4. 桶正の対象

明細書における「発明の詳細な説明」の項

持并厅59, 1, 23

方式 (嵐)

5. 楠正の内容

- (i) 明細傳第4頁第10行記載の「この際、Min を、」を「この際、Miwを、」に補正します。
- (2) 明細容第10頁第10行記徴の「さらにメンプランフィルターにて」を「さらにメンプランフィルターにて」に補正します。
- (3) 明細智第11頁第10行記載の「部分的分解した後、」を「部分分解した後、」に補正します。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.